



Hechos Acerca del Síndrome de Angelman

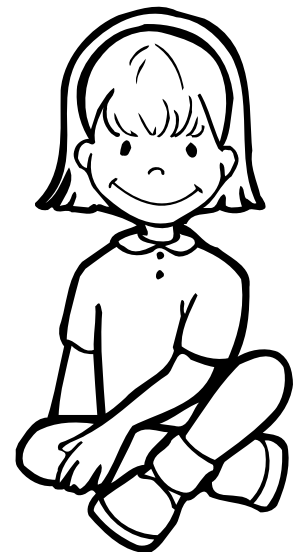
por Lisa Priddy MS, CCC-SLP

¿Qué es el Síndrome de Angelman?

El Síndrome de Angelman es un desorden genético neurológico. A los niños con el síndrome de Angelman (AS, por su sigla en inglés) les falta una parte del cromosoma 15. Usualmente esto ocurre en uno de 10,000 a 25,000 niños. Harold Angelman, un pediatra, primero identificó AS en el año 1965. Típicamente, un diagnóstico del síndrome de Angelman ocurre entre las edades de tres a siete años.

Las Características Físicas y del Desarrollo del Síndrome de Angelman

- Las características faciales pueden incluir una boca ancha, sonriente, un labio superior fino, una barbilla prominente, y unos ojos hundidos.
- El tamaño de la cabeza es más pequeña del tamaño normal.
- Movimientos del cuerpo con saltos.
- Un retraso del desarrollo en la motricidad, incluyendo un retraso al sentarse y al caminar.
- Pelo rubio y ojos azules.
- Retrasos del habla.
- Retardación mental.
- Discapacidades de aprendizaje severas.
- Problemas de alimentación, incluyendo dificultades chupando y un aumento de peso limitado.



Las Características de Conducta

Los niños con el síndrome de Angelman exhiben comportamientos similares. Ellos son típicamente muy alegres, afeccionados, sociables, y pueden reírse durante momentos inapropiados. También es común para los niños con el síndrome de Angelman a ser hiperactivos y tener una capacidad de atención limitada. Estos niños requieren mucho menos descanso que sus compañeros.

Las Habilidades de Comunicación

Los niños con el síndrome de Angelman tienden a tener problemas con el desarrollo del habla. La mayoría de los niños tienen un habla limitado (hasta cuatro palabras) o no hablan. Ellos pueden desarrollar el uso de una sola palabra entre los 10 a 18 meses de edad (ejemplo; mamá) sin embargo, ellos tienden a usar estas palabras infrecuentemente y sin sentido. Sus habilidades de comprensión son usualmente más fuertes que sus habilidades expresivas. La mayoría de los niños con el síndrome de Angelman expresan sus necesidades usando el lenguaje por señas, gestos, o dibujos en una tabla de comunicación.

Tratamiento y Prognosis

Los niños con el síndrome de Angelman se benefician significativamente de los servicios de educación especial. Las terapias tempranas del habla, físicas, y ocupacionales ayudan a mejorar su comunicación, y las habilidades de motricidad gruesa y fina. Al estos individuos alcanzar la adultez, su hiperactividad disminuye y sus patrones de dormir mejoran. Muchos de los niños con el síndrome de Angelman crecen y viven en comunidades de viviendas de adultos.

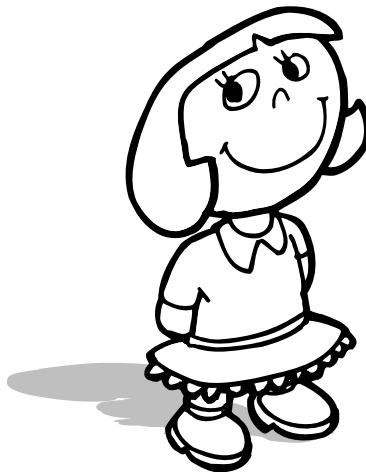
Recurso

Encuentre apoyo para los padres e información adicional acerca del síndrome de Angelman llamando a la Fundación del Síndrome de Angelman (Angelman Syndrome Foundation, Inc.) al teléfono 1-800-432-6435 o al visitar la página Web <http://www.angelman.org>.

Recursos

National Institute of Neurological Disorders and Stroke, <http://www.ninds.nih.gov/disorders/angelman/angelman.htm>

Better Health Channel, http://www.betterhealth.vic.gov.au/bhcv2/bhcarticles.nsf/pages/Angelman_syndrome?open



Para más páginas educativas (Handy Handouts®), visite www.handyhandouts.com.

*Las páginas educativas (Handy Handouts®) de Super Duper® son para el uso personal y educacional solamente. Cualquier uso comercial es estrictamente prohibido.